

Requested Patent: WO9407457A1
Title:
Abstracted Patent: DE4232944 ;
Publication Date: 1994-04-07 ;
Inventor(s): HOCH DIETER (DE); FLEMMING ERNST (DE); GROSS PAUL (DE) ;
Applicant(s): WELLA AG (DE) ;
Application Number: DE19924232944 19921001 ;
Priority Number(s): DE19924232944 19921001 ;
IPC Classification: A61K7/06; A61K7/075 ;
Equivalents: EP0614350 (WO9407457), B1, ES2056764T, JP7501559T ;

ABSTRACT:

A hair-treatment gel containing (A) 0.3 to 4 wt% of at least one high-molecular acrylic acid homopolymer with a molecular weight of 1,000,000 to 4,000,000 and/or a methyl vinyl ether maleic acid anhydride copolymer cross-linked with decadiene, (B) 10 to 50 wt% of at least one non-ionic and/or anionic tenside and (D) 10 to 40 wt% ethanol and/or isopropanol. The hair treatment agent, when used as a permanent wave pretreatment agent, gives the hair a loose, springy and uniform permanent wave and excellent wet and dry combability, especially at the tips. In addition, the agent has good glossing properties.



(51) Internationale Patentklassifikation 5 : A61K 7/06, 7/09		A1	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 94/07457 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 14. April 1994 (14.04.94)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP93/02095 (22) Internationales Anmeldedatum: 6. August 1993 (06.08.93)		(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).	
(30) Prioritätsdaten: P 42 32 944.2 1. Oktober 1992 (01.10.92) DE		Veröffentlicht <i>Mit internationalem Recherchenbericht.</i>	
(71) Anmelder (<i>für alle Bestimmungsstaaten ausser US</i>): WELLA AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Berliner Allee 65, D-64274 Darmstadt (DE). (72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (<i>nur für US</i>): HOCH, Dieter [DE/DE]; Riedstrasse 30, D-6102 Pfungstadt-Eich (DE). GROSS, Paul [DE/DE]; Forstweg 54, D-6100 Darmstadt (DE). FLEMMING, Ernst [DE/DE]; Königsberger Strasse 17, D-6056 Heusenstamm (DE).			

(54) Title: HAIR TREATMENT AGENT AND PROCESS FOR ITS USE

(54) Bezeichnung: HAARBEHANDLUNGSMITTEL UND VERFAHREN ZUR ANWENDUNG

(57) Abstract

A hair-treatment gel containing (A) 0.3 to 4 wt% of at least one high-molecular acrylic acid homopolymer with a molecular weight of 1,000,000 to 4,000,000 and/or a methyl vinyl ether maleic acid anhydride copolymer cross-linked with decadiene, (B) 10 to 50 wt% of at least one non-ionic and/or anionic tenside and (D) 10 to 40 wt% ethanol and/or isopropanol. The hair treatment agent, when used as a permanent wave pretreatment agent, gives the hair a loose, springy and uniform permanent wave and excellent wet and dry combability, especially at the tips. In addition, the agent has good glossing properties.

(57) Zusammenfassung

Gelförmiges Mittel zur Behandlung der Haare, dadurch gekennzeichnet, daß es (a) 0,3 bis 4 Gewichtsprozent mindestens eines hochmolekularen Acrylsäurehomopolymers mit einem Molekulargewicht von 1.000.000 bis 4.000.000 und/oder eines mit Decadien vernetzten Methylvinylether-Maleinsäure anhydrid-Copolymers, (b) 10 bis 50 Gewichtsprozent mindestens eines nicht-flüchtigen Polydimethylsiloxans, (c) 0,1 bis 10 Gewichtsprozent mindestens eines nicht-ionischen und/oder anionischen Tensids und (d) 10 bis 40 Gewichtsprozent Ethanol und/oder Isopropanol enthält. Das Haarbehandlungsmittel verleiht dem Haar, bei Verwendung als Dauerwellvorbehandlungsmittel, eine lockere, sprunghafte und gleichmäßige Dauerwellung und eine hervorragende Naß- und Trockenkämmbarkeit, insbesondere im Bereich der Haarspitzen. Das Mittel besitzt zudem sehr gute glanzgebende Eigenschaften.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	FI	Finnland	MR	Mauritanien
AU	Australien	FR	Frankreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GA	Gabon	NE	Niger
BE	Belgien	GB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GN	Guinea	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	GR	Griechenland	NZ	Neuseeland
BJ	Benin	HU	Ungarn	PL	Polen
BR	Brasilien	IE	Irland	PT	Portugal
BY	Belarus	IT	Italien	RO	Rumänien
CA	Kanada	JP	Japan	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SD	Sudan
CG	Kongo	KR	Republik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KZ	Kasachstan	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	LJ	Liechtenstein	SK	Slowakischen Republik
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
CN	China	LU	Luxemburg	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LV	Lettland	TG	Togo
CZ	Tschechischen Republik	MC	Monaco	UA	Ukraine
DE	Deutschland	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
DK	Dänemark	ML	Mali	UZ	Usbekistan
ES	Spanien	MN	Mongolei	VN	Vietnam

B s c h r e i b u n g

Haarbehandlungsmittel und Verfahren zur Anwendung

Gegenstand der Erfindung ist ein gelförmiges Mittel zur Behandlung der Haare auf wäßrig-alkoholischer Basis, dadurch gekennzeichnet, daß es ein hochmolekulares Polyacrylsäurehomopolymer und/oder ein mit Decadien vernetztes Methylvinylether-Maleinsäure-anhydrid-Copolymer, ein nicht-flüchtiges Polydimethylsiloxan und ein nicht-ionisches und/oder anionisches Tensid enthält, sowie ein Verfahren zur Anwendung des Mittels.

Die Haare werden durch Einwirkungen verschiedener Art in ihren physikalischen, chemischen und morphologischen Eigenschaften negativ beeinflußt. So wird das Haar durch kosmetische Behandlungen, wie wiederholtes Bleichen, Dauerwellen und Färben, aber auch durch häufiges Waschen der Haare mit entfettenden Tensiden, durch Klimaeinflüsse wie Feuchte- und Temperaturunterschiede oder die intensive Einwirkung von Sonnenlicht sowie durch mechanische Behandlung wie Bürsten, Kämmen und Frottieren, insbesondere im Bereich der Haarspitzen stark strapaziert und geschädigt, während das Haar am Haaransatz eine gesunde ungeschädigte Struktur besitzt. Die meist unterschiedliche Haarstruktur zwischen Haaransatz und den Haarspitzen stellt bei der Dauerwellbehandlung der Haare ein großes Problem dar. Wird das Dauerwellmittel in seiner Wellwirksamkeit den strapazierten und geschädigten Haarspitzen angepaßt, so erhält man eine nur ungenügende Dauerverformung des Haares am Haaransatz. Paßt man dagegen das Dauerwellmittel in seiner

Wellwirksamkeit der gesunden, ungeschädigten Struktur des Haares am Haaransatz an, so kann das Haar an der strapazierten Haarspitze so sehr geschädigt werden, daß es zu einer stark eingeschränkten Lockigkeit bis hin zum Abbrechen der Haare kommen kann.

Bei der Dauerwellbehandlung der Haare mit keratin-reduzierenden Verformungsmitteln wird im allgemeinen so verfahren, daß man die zuvor gewaschenen und mit einem Handtuch abfrottierten Haare mit einem Teil des Verformungsmittels durchfeuchtet, sodann in Strähnen aufteilt, diese Strähnen einzeln auf Dauerwellwickler wickelt und anschließend mit dem restlichen Verformungsmittel befeuchtet. Nach Beendigung des Verformungsvorganges werden die Haare mit Wasser gespült, sodann oxidativ fixiert, anschließend die Wickler entfernt, die Haare erneut mit Wasser gespült und gegebenenfalls mit einem Kurpräparat nachbehandelt.

Diese Verfahrensweise besitzt jedoch einige Nachteile. So kann eine derartige Verfahrensweise zu Schädigungen an den Händen des die Verformungsbehandlung ausführenden Friseurs führen (zum Beispiel Allergien oder anderen Hauterkrankungen), da die Hände über die gesamte für das Wickeln erforderliche, etwa 20 Minuten betragende, Zeitspanne mit dem Verformungsmittel in Kontakt kommen. Außerdem ist das vorstehend beschriebene Verfahren nicht sehr haarschonend, da die durch das Vorfeuchten der Haare mit dem Verformungsmittel eintretende Haarerweichung beim Wickelvorgang sehr leicht zu einer Überdehnung des Haares und als Folge hiervon zu Haarbruch und Haarausfall führen kann.

Zudem sind die Haare nach einer Dauerwellverformungsbehandlung meist stark strapaziert, so daß eine Nachbehandlung mit einem Haarkurmittel erforderlich ist,

um den Haar wieder einen natürlichen Griff und Glanz zu verleihen.

Aus der EP-PS 0 014 479 ist ein Mittel zur Behandlung von Haaren vor dem Wickeln auf Dauerwellwickler bekannt, welches einen Gehalt an einem Methylpolysiloxan und/oder Paraffin bzw. Isoparaffin, einer kationaktiven Verbindung und einer ampholytischen Verbindung aufweist. Dieses Mittel ist jedoch in Bezug auf den Schutz der strapazierten Haarspitzen während des Dauerwellvorganges und somit auf die Gleichmäßigkeit der Dauerwellung nicht voll befriedigend.

Aus der EP-OS 0 260 641 ist ein emulsionsförmiges Haarbehandlungsmittel mit haarfestigenden Eigenschaften mit einem Gehalt an einem haarfestigenden Polymer, einem Silikonöl, einem nicht-ionischen Tensid und Ethanol bekannt. In der US-PS 4 954 335 sind klare, nicht-emulsionsförmige Haarkonditionierungsmittel beschrieben, die unter anderem eine Kombination aus nicht-ionischem Tensid, Ethanol sowie eines flüchtigen Silikonöls enthalten. Den Mitteln können Verdicker in Form von Polyacrylsäurederivaten zugesetzt werden, sie enthalten jedoch zwingend quaternäre Ammoniumverbindungen und eine Amidoaminverbindung mit konditionierender Wirkung. Aus der PCT/WO 89/04164 ist ein Haarkonditionierungsmittel mit einem Gehalt an Verdickungsmittel, eines nicht-flüchtigen Polydiorganosiloxans in Form einer Öl-in-Wasser-Emulsion, und eines nicht-ionischen Tensids bekannt.

Eine pflegende und schützende Wirkung der beschriebenen Mittel während einer Dauerwellbehandlung ist nicht bekannt.

Es bestand daher die Aufgabe, ein Mittel zur Behandlung der Haare zur Verfügung zu stellen, welches das Haar, insbesondere die Haarspitzen, während des Dauerwellvorganges schützt und so eine gleichmäßige Verformung der Haare ermöglicht. Zudem soll das Mittel gute glanzgebende Eigenschaften besitzen ohne das Haar zu belasten, gleich, ob es vor oder nach einem Dauerwellvorgang angewandt wird.

Es wurde nunmehr gefunden, daß durch ein gelförmiges Mittel zur Behandlung der Haare, dadurch gekennzeichnet, daß es

- (A) 0,3 bis 4 Gewichtsprozent mindestens eines hochmolekularen Acrylsäurehomopolymers mit einem Molekulargewicht von 1.000.000 bis 4.000.000 und/oder eines mit Decadien vernetzten Methylvinylether-Maleinsäureanhydrid-Copolymers,
- (B) 10 bis 50 Gewichtsprozent mindestens eines nicht-flüchtigen Polydimethylsiloxans,
- (C) 0,1 bis 10 Gewichtsprozent mindestens eines nicht-ionischen und/oder anionischen Tensids und
- (D) 10 bis 40 Gewichtsprozent Ethanol und/oder Isopropanol

enthält, die gestellte Aufgabe in hervorragender Weise erfüllt wird.

Das Haarbehandlungsmittel enthält die Komponente (A) bevorzugt in einer Menge von 0,4 bis 2 Gewichtsprozent. Ein geeignetes mit Decadien vernetztes Methylvinylether-Maleinsäureanhydrid-Copolymer, ist zum

Beispiel das Handelsprodukt Stabileze® 06 der Firma ISP, Surrey, England.

Geeignete Acrylsäurehomopolymere sind beispielsweise solche mit einem Molekulargewicht von ca. 1.250.000 (z.B. das Handelsprodukt Acrisint® 410 der Firma Sigma, Bergamo, Italien), 3.000.000 (z.B. die Handelsprodukte Carbopol® 934, Carbopol® 2984 und Carbopol® 5984 der Firma B.F. Goodrich, Cleveland, USA oder Acrisint® 430 der Firma Sigma) oder 4.000.000 (z.B. die Handelsprodukte Carbopol® 940 der Firma B.F. Goodrich and Acrisint® 400 der Firma Sigma).

Zur Neutralisation der in dem Haarpflegemittel enthaltenen Polymere können beispielsweise verdünnte Lösungen von Natriumhydroxid, Ammoniak, Triethanolamin oder Diisopropanolamin verwendet werden.

Das erfindungsgemäßen Mittel weist bevorzugt einen pH-Wert von 6,5 bis 7,5 auf.

Das Haarbehandlungsmittel enthält als Komponente (B) bevorzugt 10 bis 30 Gewichtsprozent mindestens eines nicht-flüchtigen Polydimethylsiloxans. Beispiele für geeignete nicht-flüchtige Polydimethylsiloxane sind Polydimethylsiloxane mit einer Viskosität von 50 bis 1.000 mm²·s⁻¹, zum Beispiel die Handelsprodukte Abil® 500, Abil® 450 und Abil® 350 der Firma Goldschmidt, Essen, Deutschland, oder Silikon AK® 350, Silikon AK® 500 und Silikon AK® 1000 der Firma Wacker, München, Deutschland, sowie Dow Corning Fluid®-200, Dow Corning Fluid®-500 und Dow Corning Fluid®-350 der Firma Dow Corning, Midland, USA.

Das Haarbehandlungsmittel enthält vorzugsweise 0,15 bis 0,5 Gewichtsprozent mind stens des nicht-ionischen

und/oder anionischen Tensids der Komponente (C). Das nicht-ionische Tensid ist bevorzugt ausgewählt aus oxethyliertem Rizinusöl, oxethyliertem hydrierten Rizinusöl oder Polyoxyethylensorbitanmonofettsäure-ester. Das, bevorzugt mit 30 bis 40 Mol Ethylenoxid, oxethylierte Rizinusöl kann beispielsweise in Form der Handelsprodukte Emulphor® EL-620 der Firma Rhone Poulenc, Paris, Frankreich, Emulphor® EL-719 (Rhone Poulenc) und Cremophor® EL der Firma BASF, Ludwigshafen, Deutschland verwendet werden. Das, bevorzugt mit 40 Mol Ethylenoxid oxethylierte, hydrierte Rizinusöl, kann beispielsweise in Form der Handelsprodukte Cremophor® RH 40 und Cremophor® RH 410 (BASF) verwendet werden. Als Polyoxyethylensorbitanmonofettsäure-ester, kann beispielsweise das mit 20 Mol Ethylenoxid oxethylierte Sorbitanmonopalmitat, zum Beispiel in Form des Handelsprodukts Tween® 40 der Firma ICI Americas, Wilmington, USA, oder das mit 20 Mol Ethylenoxid oxethylierte Sorbitanmonostearat in Form des Handelsproduktes Tween® 60 (ICI Americas), verwendet werden. Als anionische Tenside werden bevorzugt Alkali-, Erdalkali-, Ammonium- oder Alkanolminsalze von Alkansulfonaten, Alkylbenzolsulfonaten, Alkylether-sulfaten, Alkylethercarboxylaten und Alkylsulfaten, wie beispielsweise C₁₂-bis C₁₈-Alkylsulfatnatrium-salze, insbesondere Natriumcetylstearylsulfat und Natriumlaurylsulfat, verwendet.

Das Haarbehandlungsmittel enthält die Komponente (D) bevorzugt in einer Menge von 25 bis 35 Gewichtsprozent.

Das Haarbehandlungsmittel gemäß der vorliegenden Erfindung kann zusätzlich alle diejenigen Bestandteile enthalten, die in Haarbehandlungsmitteln üblicherweise eingesetzt werden, insbesondere kationische, amphotere

oder zwitterionische Tenside, beispielsweise oxethylierte Fettalkohole, Fettsäurealkanolamide, Alkyltrimethylammoniumsalze, Alkylbetaine, Alkylaminobetaine, Alkylsulfobetaine und Fettsäurealkylamido-betaine in einer Menge von 0,01 bis bis 50 Gewichtsprozent; Schaumsynergisten; Schaumstabilisatoren Sequestriermittel; Emulgatoren; Naturstoffe; Pigmente; Parfümöl in einer Menge von 0,5 bis 5,0 Gewichtsprozent; Trübungsmittel, wie zum Beispiel Ethylen-glykoldistearat, in einer Menge von etwa 0,5 bis 5,0 Gewichtsprozent; Perlglanzmittel, wie zum Beispiel ein Gemisch aus Fettsäuremonoalkylolamid und Ethylenglykoldistearat, in einer Menge von etwa 1,0 bis 10,0 Gewichtsprozent; Verdickungsmittel, wie beispielsweise Kokosfettsäurediethanolamid oder Hydroxyalkylcellulose, in einer Menge von 0,5 bis 10,0 Gewichtsprozent; Puffersubstanzen, wie beispielsweise Natriumcitrat oder Natriumphosphat, in einer Menge von 0,1 bis 1,0 Gewichtsprozent; sowie Farbstoffe, wie zum Beispiel Fluorescein-Natriumsalz, Gelb ZN3 (C.I. 47 055), in einer Menge von 0,1 bis 1,0 Gewichtsprozent; weiterhin haarpflegende Zusätze, wie zum Beispiel Fettsäure-ester, Fettalkohole, Fettsäureglyceride, ethoxylierte oder propoxylierte gesättigte Fettalkohole; natürliche, modifizierte natürliche oder synthetische Polymere, wie zum Beispiel kationische, anionische oder nichtionische Cellulosederivate, Chitosan, kationische Chitin- oder Chitosanderivate, Polyvinyl-pyrrolidon oder Polymerisate von Acrylsäurederivaten; Pflegestoffe, wie zum Beispiel Lanolinderivate, Cholesterin und Pantothensäure, in einer Menge von 0,1 bis 10 Gewichtsprozent; außerdem physiologisch verträgliche anorganische Salze, wie zum Beispiel Natrium-chlorid und Natriumsulfat; sowie ferner Feuchthaltemittel; Lichtschutzmittel; Antioxidantien; Komplexbildner; Antischuppenwirkstoffe; kosmetische Öle und

Wachs sowie Konservierungsstoffe, soweit solche Zusätze nützlich und zweckmäßig erscheinen und mit den Bestandteilen des erfindungsgemäßen Mittels verträglich sind.

Das erfindungsgemäße Mittel wird bevorzugt als Dauerwellvorbehandlungsmittel, das heißt zur Behandlung des Haares vor dem Wickeln auf Dauerwellwickler, verwendet.

Die vorliegende Erfindung betrifft daher weiterhin ein Verfahren zur dauerhaften Verformung von Haaren, bei dem man das Haar vor dem Wickeln auf Dauerwellwickler mit einem Dauerwellvorbehandlungsmittel behandelt, auf Wickler wickelt, sodann mit einem Haardauerverformungsmittel behandelt, nach einer für die dauerhafte Verformung des Haares ausreichenden Einwirkungszeit mit Wasser spült, sodann oxidativ nachbehandelt, mit Wasser spült, anschließend zur Frisur legt und sodann trocknet, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß als Dauerwellvorbehandlungsmittel das vorstehend beschriebene Mittel verwendet wird.

Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren wird das Haar zunächst mit einem Shampoo gewaschen und danach mit Wasser gespült. Anschließend wird eine für die Dauerwellvorbehandlung ausreichende Menge, vorzugsweise etwa 3 bis 6 g, des Dauerwellvorbehandlungsmittels auf das handtuchtrockene Haar, vorzugsweise auf die Haarspitzen, aufgetragen, das Haar in Strähnen aufgeteilt und auf Dauerwellwickler gewickelt. Der Durchmesser der Wickler beträgt hierbei etwa 5 bis 35 Millimeter. Sodann wird das Haar mit einer für die dauerhafte Haarverformung ausreichenden Menge, vorzugsweise etwa 60 bis 90 g, eines Haardauerverformungsmittels behandelt.

Bei dem Haardauerverformungsmittel handelt es sich insbesondere um eine wäßrige, alkalisch (pH = 7 bis 10) eingestellte Zubereitung, welche eine keratinreduzierende Mercaptoverbindung, wie zum Beispiel Cystein, Cysteamin, N-Acetyl-L-Cystein, Mercaptocarbonsäuren, beispielsweise Thioglykolsäure oder Thiomilchsäure, oder Salze von Mercaptocarbonsäuren, wie zum Beispiel Ammonium- und Guanidinsalze der Thioglykolsäure oder Thiomilchsäure, in einer Konzentration von etwa 2 bis 12 Gewichtsprozent enthält.

Die erforderliche Alkalität wird hierbei durch die Zugabe von Ammoniak, organischen Aminen, Ammonium- und Alkalicarbonate oder -hydrogencarbonat eingestellt. Es kommt aber auch ein neutral oder sauer (pH = 4,5 bis 7) eingestelltes Haarverformungsmittel in Betracht, das in wäßrigem Medium einen wirksamen Gehalt an Sulfiten oder Mercaptocarbonsäureestern aufweist.

Im ersten Fall werden vorzugsweise Natrium- oder Ammoniumsulfit oder das Salz der schwefligen Säure mit einem organischen Amin, wie zum Beispiel Monoethanolamin und Guanidin, in einer Konzentration von etwa 2 bis 12 Gewichtsprozent (berechnet als SO₂) verwendet. Im letzteren Fall kommen insbesondere Thioglykolsäuremonoglykolester oder -glycerinester in einer Konzentration von etwa 5 bis 50 Gewichtsprozent (entsprechend einem Gehalt an freier Thioglykolsäure von 2 bis 16 Gewichtsprozent) zur Anwendung.

Das Mittel zur dauerhaften Haarverformung kann auch ein Gemisch der vorstehend genannten keratinreduzierenden Verbindungen enthalten.

Nach einer für die dauerhafte Verformung des Haares ausreichenden Einwirkungszeit, welche je nach Haarbeschaffenheit, dem pH-Wert und der Verformungswirksamkeit des Verformungsmittels sowie in Abhängigkeit von der Anwendungstemperatur etwa 10 bis 30 Minuten beträgt, wird das Haar mit Wasser gespült und anschließend oxidativ nachbehandelt ("fixiert"). Das Nachbehandlungsmittel wird, je nach Haarfülle, in einer Menge von etwa 50 bis 100 g verwendet.

Für die oxidative Nachbehandlung kann jedes beliebige, bisher für eine derartige Behandlung verwendete, Nachbehandlungsmittel verwendet werden. Beispiele für in einem derartigen Nachbehandlungsmittel verwendbare Oxidationsmittel sind Natrium- und Kaliumbromat, Natriumperborat, Harnstoffperoxid und Hydrogenperoxid.

Die Konzentration des Oxidationsmittels ist in Abhängigkeit von der Anwendungszeit (in der Regel etwa 5 bis 15 Minuten) und der Anwendungstemperatur unterschiedlich. Üblicherweise liegt das Oxidationsmittel in dem wässrigen Nachbehandlungsmittel in einer Konzentration von etwa 0,5 bis 10 Gewichtsprozent vor.

Sowohl das Mittel zur dauerhaften Haarverformung als auch das Mittel zur oxidativen Nachbehandlung kann in Form einer wässrigen Lösung oder Emulsion sowie in verdickter Form auf wässriger Basis, insbesondere als Creme, Gel oder Paste, vorliegen. Ebenfalls ist es möglich, dieses Mittel unter Druck in Aerosoldosen aufzufüllen und daraus als Schaum zu entnehmen.

Anschließend werden die Wickler entfernt. Falls erforderlich, kann das abgewickelte Haar nun nochmals oxidativ nachbehandelt werden. Sodann wird das Haar

mit Wasser gespült, zur Frisur gelegt und schließlich getrocknet.

Das vorstehend beschriebene erfindungsgemäße Verfahren zur dauerhaften Haarverformung ermöglicht eine schonende und gleichmäßige Umformung vom Haaransatz bis zu den Haarspitzen, das Haar zeigt eine hervorragende Naß- und Trockenkämmbarkeit, einen angenehmen Griff und einen ansprechenden Glanz im getrockneten Zustand, sowie eine lockere, sprunghafte und gleichmäßige Dauerwellung, insbesondere im Bereich der Haarspitzen.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Anmeldung ist ein, auch ohne nachfolgende Dauerwellung anzuwendendes, Verfahren zur Behandlung von Haaren, dadurch gekennzeichnet, daß man, nach der Haarwäsche mit nicht-konditionierenden Shampoo, das Haarbehandlungsmittel, je nach Haarfülle, in einer Menge von 5 bis 15 g, in dem getrockneten Haar verteilt und sodann das Haar zur Frisur kämmt.

Das erfindungsgemäße Mittel läßt sich gut im getrockneten Haar verteilen.

Die mit dem erfindungsgemäßen Mittel behandelten Haare zeigen eine hervorragende Naß- und Trockenkämmbarkeit, einen angenehmen Griff und einen ansprechenden Glanz im getrockneten Zustand.

Folgende Beispiele sollen den Gegenstand der Erfindung näher erläutern:

Beispiel**Beispiel 1: Haarbehandlungsmittel in Gelform**

1,00 g Acrylsäurehomopolymer mit einem Molekulargewicht von 3.000.000
15,00 g Dimethylpolysiloxan mit einer Viskosität von 500 mm²·s⁻¹
0,27 g mit 40 Mol Ethylenoxid oxethyliertes hydriertes Rizinusöl
28,41 g Ethanol
0,88 g Ammoniak, 25 prozentige wäßrige Lösung
54,44 g Wasser, vollentsalzt
100,00 g

Der pH-Wert wird mit wäßriger Ammoniaklösung auf 7 eingestellt.

Beispiel 2: Haarbehandlungsmittel in Gelform

1,20 g Acrylsäurehomopolymer mit einem Molekulargewicht von 3.000.000
20,00 g Dimethylpolysiloxan mit einer Viskosität von 500 mm²·s⁻¹
0,49 g mit 20 Mol Ethylenoxid oxethyliertes Sorbitanmonopalmitat
23,68 g Ethanol
1,06 g Ammoniak, 25 prozentige wäßrige Lösung
53,57 g Wasser, vollentsalzt
100,00 g

Der pH-Wert wird mit wäßriger Ammoniaklösung auf 7 eingestellt.

Beispiel 3: Haarbehandlungsmittel in Gelform

1,40 g Acrylsäurehomopolymer mit einem Molekulargewicht von 4.000.000
18,00 g Dimethylpolysiloxan mit einer Viskosität von 500 mm²·s⁻¹
0,39 g mit 20 Mol Ethylenoxid oxethyliertes Sorbitanmonopalmitat
35,00 g Isopropanol
1,23 g Ammoniak, 25 prozentige wäßrige Lösung
43,98 g Wasser, vollentsalzt
100,00 g

Der pH-Wert wird mit wäßriger Ammoniaklösung auf 7 eingestellt.

Beispiel 4: Haarbehandlungsmittel in Gelform

0,400 g Acrylsäurehomopolymer mit einem Molekulargewicht von 4.000.000
30,000 g Dimethylpolysiloxan mit einer Viskosität von 1.000 mm²·s⁻¹
0,450 g mit 40 Mol Ethylenoxid oxethyliertes Rizinusöl
33,145 g Ethanol
0,400 g Parfümöl
1,000 g Kamillenblütenextrakt
0,001 g Gelb ZN3 (C.I. 47 055)
0,352 g Ammoniak, 25 prozentige wäßrige Lösung
34,252 g Wasser, vollentsalzt
100,000 g

Der pH-Wert wird mit wäßriger Ammoniaklösung auf 7 eingestellt.

Beispiel 5: Haarbehandlungsmittel in Gelform

1,00 g Acrylsäurehomopolymer mit einem Molekulargewicht von 3.000.000
15,00 g Dimethylpolysiloxan mit einer Viskosität von 500 mm²·s⁻¹
0,27 g mit 40 Mol Ethylenoxid oxethyliertes hydriertes Rizinusöl
30,00 g Isopropanol
0,10 g Polyhexamethylen-biguanid-hydrochlorid, 20 prozentige wäßrige Lösung
0,88 g Ammoniak, 25 prozentige wäßrige Lösung
47,75 g Wasser, vollentsalzt
100,00 g

Der pH-Wert wird mit wäßriger Ammoniaklösung auf 7 eingestellt.

Beispiel 6: Haarbehandlungsmittel in Gelform

1,00 g Acrylsäurehomopolymer mit einem Molekulargewicht von 3.000.000
15,00 g Dimethylpolysiloxan mit einer Viskosität von 500 mm²·s⁻¹
0,15 g Natriumcetylstearylsulfat
28,41 g Ethanol
0,88 g Ammoniak, 25 prozentige wäßrige Lösung
54,56 g Wasser, vollentsalzt
100,00 g

Der pH-Wert wird mit wäßriger Ammoniaklösung auf 7 eingestellt.

Beispiel 7: Haarbehandlungsmittel in Gelform

1,40 g Acrylsäurehomopolymer mit einem Molekulargewicht von 4.000.000
16,00 g Dimethylpolysiloxan mit einer Viskosität von 500 mm²·s⁻¹
0,50 g Natriumlaurylpolyglykolethersulfat, 28 prozentige wäßrige Lösung
23,68 g Ethanol
1,23 g Ammoniak, 25 prozentige wäßrige Lösung
57,19 g Wasser, vollentsalzt
100,00 g

Der pH-Wert wird mit wäßriger Ammoniaklösung auf 7 eingestellt.

Vergleichsbeispiel

In den Vergleichsbeispielen A, B und C werden die Eigenschaften der erfindungsgemäßen Mittel als Dauerwellvorbehandlungsmittel mit den Eigenschaften von aus dem Stand der Technik bekannten Präparaten ähnlicher Zusammensetzung verglichen.

Vergleichsbeispiel A:

Nach einer vorangegangenen Haarwäsche mit einem üblichen, nicht konditionierenden Shampoo wurde das handtuchtrockene Haar von 30 Versuchspersonen mit einem Haarbehandlungsmittel gemäß Beispiel 1 behandelt. Von den Versuchspersonen hatten 10 Personen an den Haarspitzen strapaziertes Haar, 10 Personen gesträht blondiertes Haar und 10 Personen dauer gewelltes Haar, das am Haaransatz glatt nachgewachsen war. Um eindeutige Ergebnisse zu erhalten und von Versuchsperson zu Versuchsperson abweichende Haar qualitäten auszuschalten, wurde das Haar in der Mitte gescheitelt und auf der einen Hälfte der Haare, insbesondere im Bereich der Haarspitzen oder Strähnen, in Abhängigkeit von der Haarfülle, 1,5 bis 3 g des erfindungsgemäßen Mittels verteilt, während die andere Hälfte mit der gleichen Menge des nachstehenden Vergleichspräparats I, gemäß der im Stand der Technik zitierten US-PS 4 954 335, behandelt wurde. Nach dem Durchkämmen und Aufwickeln des Haares auf Dauerwellwickler, wurde in üblicher Weise eine Dauerwellbehandlung durchgeführt. So konnte die Wirkung der Präparate von einer friseurfachlichen Expertengruppe sicher beurteilt werden. Eine Bewertung erfolgte nach dem Schema für die zusammengefaßten Kriterien der Naß- und Trockenkämmbarkeit, Gleichmäßigkeit und

Sprunghaftigkeit der Dauerwelle sowie Lockigkeit,
Griff und Glanz des Haares, insbesondere im Bereich
der Haarspitzen.

Benotung:

- 1 = sehr gut
- 2 = gut
- 3 = ausreichend
- 4 = mangelhaft

Vergleichspräparat I (gemäß US-PS 4 954 335)

0,75 g	Hydroxyethylcellulose
1,00 g	flüchtiges Cyclomethicon
2,00 g	N-Dodecyl-2-pyrrolidon
0,80 g	Stearamidopropyldimethylamin
0,30 g	Milchsäure
2,00 g	Dicetyltrimoniumchlorid
1,20 g	mit 10 Mol Ethylenoxid oxethyliertes Isooctylphenol
9,00 g	Ethanol
0,15 g	Konservierungsmittel
0,40 g	Parfümöl
<u>82,40 g</u>	Wasser, vollensalzt
100,00 g	

Das Ergebnis des Vergleichs beider Mittel zeigt
Tabelle 1.

Tabelle 1

	Note 1	Note 2	Note 3	Note 4
Mittel gemäß Beispiel 1 (Anzahl der Versuchspersonen)	13	17	0	0
Vergleichspräparat I (Anzahl der Versuchspersonen)	0	6	16	8

Vergleichsbeispiel B:

Die Haare einer weiteren Gruppe von 32 Versuchspersonen, von denen 12 Personen an den Haarspitzen stark strapazierte Haar, 10 Personen gesträhtes blondiertes Haar und 10 Personen dauer gewelltes Haar, das am Haaransatz glatt nachgewachsen war, hatten, wurden mit einem Haarbehandlungsmittel gemäß Beispiel 1 und den nachstehenden Vergleichspräparaten II, III, IV und V, entsprechend der in Stand der Technik zitierten EP-OS 0 260 641, in gleicher Weise wie in Vergleichsbeispiel A mit je 1,5 bis 3 g der Mittel behandelt.

Vergleichspräparat II (entsprechend EP-OS 0 260 641)

2,00 g Vinylacetat/Crotonsäure-Copolymer
 0,20 g 2-Amino-2-methyl-1,3-propandiol
 0,50 g Dimethylpolysiloxan/Polyoxyalkylen-Copolymer
 0,50 g mit 20 Mol Ethylenoxid oxethyliertes Sorbitanmonooleat
 0,10 g Stearyltrimethylammoniumchlorid

1,50 g Dimethylpolysiloxan mit einer Viskosität
 von 100 mm².s⁻¹
 1,50 g Methylphenylpolysiloxan mit einer
 Viskosität von 300 mm².s⁻¹
 10,00 g Ethanol
 10,00 g Treibmittel
73,70 g Wasser
 100,00 g

Vergleichspräparat III (entsprechend EP-OS 0 260 641)

2,00 g Vinylacetat/Crotonsäure-Copolymer
 0,20 g 2-Amino-2-methyl-1,3-propandiol
 0,50 g Dimethylpolysiloxan/Polyoxyalkylen-
 Copolymer
 0,40 g mit 20 Mol Ethylenoxid oxethyliertes
 Sorbitanmonooleat
 0,08 g Stearyltrimethylammoniumchlorid
 2,00 g Dimethylpolysiloxan mit einer Viskosität
 von 100 mm².s⁻¹
 20,00 g Ethanol
 10,00 g Treibmittel
64,82 g Wasser
 100,00 g

Vergleichspräparat IV (entsprechend EP-OS 0 260 641)

2,00 g Vinylacetat/Crotonsäure-Copolymer
 0,20 g 2-Amino-2-methyl-1,3-propandiol
 0,93 g Dimethylpolysiloxan/Polyoxyalkylen-
 Copolymer
 0,12 g mit 20 Mol Ethylenoxid oxethyliertes
 Sorbitanmonooleat
 0,05 g Stearyltrimethylammoniumchlorid

1,50 g Dimethylpolysiloxan mit einer Viskosität von 100 mm².s⁻¹
1,50 g Methylphenylpolysiloxan mit einer Viskosität von 300 mm².s⁻¹
20,00 g Ethanol
10,00 g Treibmittel
73,70 g Wasser
100,00 g

Vergleichspräparat V (entsprechend EP-OS 0 260 641)

2,00 g Vinylacetat/Crotonsäure-Copolymer
0,20 g 2-Amino-2-methyl-1,3-propandiol
0,50 g Dimethylpolysiloxan/Polyoxyalkylen-Copolymer
0,50 g mit 20 Mol Ethylenoxid oxethyliertes Sorbitanmonooleat
0,10 g Stearyltrimethylammoniumchlorid
1,50 g Methylphenylpolysiloxan mit einer Viskosität von 1.000 mm².s⁻¹
10,00 g Ethanol
10,00 g Treibmittel
75,20 g Wasser
100,00 g

Das Ergebnis des Vergleichs des erfindungsgemäßen Mittels mit den Vergleichspräparaten II, III, IV und V zeigt Tabelle 2.

Tabelle 2

	Note 1	Note 2	Note 3	Note 4
Mittel gemäß Beispiel 1 (Anzahl der Versuchspersonen)	19	12	1	0
Vergleichspräparate II, III, IV und V (Anzahl der Versuchspersonen)	0	5	24	3

Vergleichsbeispiel C:

Die Haare einer weiteren Gruppe von 28 Versuchspersonen von denen 10 Personen an den Haarspitzen stark strapazierte Haar, 9 Personen gesträhnt blondiertes und 9 Personen dauer gewelltes Haar, das am Haaransatz glatt nachgewachsen war, hatten, wurden mit einem Haarbehandlungsmittel gemäß Beispiel 1 und dem nachstehenden Vergleichspräparat VI, entsprechend der in Stand der Technik zitierten PCT/WO 89/04164, in gleicher Weise wie in Vergleichsbeispiel A mit je 1,5 bis 3 g der Mittel behandelt.

Vergleichspräparat VI (entsprechend PCT/WO 89/04164)

2,00 g Hydroxyethylcellulose
 2,00 g Dimethylpolysiloxan mit einer Viskosität
 von $500 \text{ mm}^2 \cdot \text{s}^{-1}$
 2,00 g mit 40 Mol Ethylenoxid oxethyliertes
 hydriertes Rizinusöl
 2,50 g Cetyltrimethylammoniumchlorid, 50 %ige
 wässrige Lösung
 2,50 g Polyethylenglykol, aus 4 Ethylenoxidein-
 heiten
 0,30 g Parfümöl
88,70 g Wasser, vollentsalzt
 100,00 g

Das Ergebnis des Vergleichs des erfindungsgemäßen Mittels mit dem Vergleichspräparat VI zeigt Tabelle 3.

Tabelle 3

	Note 1	Note 2	Note 3	Note 4
Mittel gemäß Beispiel 1 (Anzahl der Versuchspersonen)	19	9	0	0
Vergleichspräparat VI (Anzahl der Versuchspersonen)	0	7	10	11

Die Vergleichsbeispiele A bis C zeigen die hervorragende schützende und pflegende Wirkung des erfindungsgemäßen Mittels gegenüber den Vergleichspräparaten I bis VI ähnlicher Zusammensetzung, bei der Anwendung als Dauerwellvorbehandlungsmittel. Das Haar zeigt, trotz unterschiedlicher Qualität, eine gleichmäßige und sprunghafte Dauerwellung bei sehr guter Naß- und Trockenkämmbarkeit. Im trockenen Zustand hat das Haar einen ansprechenden Griff und Glanz.

Vergleichsbeispiele D bis F

In den Vergleichsbeispielen D, E und F werden die erfindungsgemäßen Mittel mit den aus dem Stand der Technik bekannten Präparaten ähnlicher Zusammensetzung (Vergleichspräparate I bis VI) bezüglich ihrer Eigenschaften als Haarglanzmittel verglichen.

Vergleichsbeispiel D:

Nach vorangegangener Haarwäsche mit einem üblichen nicht konditionierenden Shampoo wurde das getrocknete stark strapazierte Haar von 30 Versuchspersonen mit einem Haarbehandlungsmittel gemäß Beispiel 1 behandelt. Das Haar wurde in der Mitte gescheitelt und auf der einen Hälfte des Haares, in Abhängigkeit von der Haarfülle, 2,5 bis 7,5 g des erfindungsgemäßen Mittels aufgetragen und im Haar verteilt, während die andere Hälfte mit der gleichen Mengen des Vergleichspräparates I behandelt wurde.

Eine Bewertung erfolgte durch eine friseur-fachliche Expertengruppe nach dem Schema für die zusammengefaßten Kriterien der Naß- und Trockenkämmbarkeit, Griff und Glanz des Haares.

Das Ergebnis des Vergleichs des erfindungsgemäßen Mittels mit dem Vergleichspräparat I zeigt Tabelle 4.

Tabelle 4

	Note 1	Note 2	Note 3	Note 4
Mittel gemäß Beispiel 1 (Anzahl der Versuchspersonen)	26	4	0	0
Vergleichspräparat I (Anzahl der Versuchspersonen)	0	20	10	0

Vergleichsbeispiel E:

Die Haare einer weiteren Gruppe von 32 Versuchspersonen mit stark strapaziertem Haar wurden mit einem Haarbehandlungsmittel gemäß Beispiel 1 und den Vergleichspräparaten II, III, IV und V in gleicher Weise wie in Vergleichsbeispiel D mit je 2,5 bis 7,5 g der Mittel behandelt.

Das Ergebnis des Vergleichs des erfindungsgemäßen Mittels mit den Vergleichspräparaten II, III, IV und V zeigt Tabelle 5.

Tabelle 5

	Note 1	Note 2	Note 3	Note 4
Mittel gemäß Beispiel 1 (Anzahl der Versuchspersonen)	23	9	0	0
Vergleichspräparate II, III, IV und V (Anzahl der Versuchspersonen)	0	19	13	0

Vergleichsbeispiel F:

Die Haare einer weiteren Gruppe von 28 Versuchspersonen mit stark strapaziertem Haar wurden mit einem Haarbehandlungsmittel gemäß Beispiel 1 und Vergleichspräparat VI in gleicherweise wie in Vergleichsbeispiel D mit je 2,5 bis 7,5 g der Mittel behandelt.

Das Ergebnis des Vergleichs des erfindungsgemäßen Mittels mit dem Vergleichspräparat III zeigt Tabelle 6.

Tabelle 6

	Note 1	Note 2	Note 3	Note 4
Mittel gemäß Beispiel 1 (Anzahl der Versuchspersonen)	22	6	0	0
Vergleichspräparat III (Anzahl der Versuchspersonen)	0	11	17	0

Die Vergleichsbeispiele D bis F zeigen die hervorragende glanzgebende Wirkung des erfindungsgemäßen Mittels gegenüber Mitteln ähnlicher Zusammensetzung.

Sämtliche in der Anmeldung angegebenen Prozentzahlen stellen Gewichtsprozente dar.

Patentansprüche

1. Gelförmiges Mittel zur Behandlung der Haare, dadurch gekennzeichnet, daß es
 - (A) 0,3 bis 4 Gewichtsprozent mindestens eines hochmolekularen Acrylsäurehomopolymers mit einem Molekulargewicht von 1.000.000 bis 4.000.000 und/oder eines mit Decadien vernetzten Methylvinylether-Maleinsäure-anhydrid-Copolymers,
 - (B) 10 bis 50 Gewichtsprozent mindestes eines nicht-flüchtigen Polydimethylsiloxans
 - (C) 0,1 bis 10 Gewichtsprozent mindestens eines nicht-ionischen und/oder anionischen Tensids und
 - (D) 10 bis 40 Gewichtsprozent Ethanol und/oder Isopropanolenthält.
2. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es 0,4 bis 2 Gewichtsprozent der Komponente (A) enthält.
3. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es 10 bis 30 Gewichtsprozent der Komponente (B) enthält.

4. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es 0,15 bis 0,5 Gewichtsprozent der Komponente (C) enthält.
5. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es 25 bis 35 Gewichtsprozent der Komponente (D) enthält.
6. Verfahren zur dauerhaften Verformung von Haaren, bei dem man das Haar, insbesondere die Haarspitzen, vor dem Wickeln auf Dauerwellwickler mit einem Dauerwellvorbehandlungsmittel behandelt, auf Wickler wickelt, sodann mit einem Haardauerverformungsmittel behandelt, nach einer für die dauerhafte Verformung des Haares ausreichenden Einwirkungszeit mit Wasser spült, sodann oxidativ nachbehandelt, mit Wasser spült, anschließend zur Frisur legt und sodann trocknet, dadurch gekennzeichnet, daß als Dauerwellvorbehandlungsmittel ein Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 5 verwendet wird.
7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß man das Dauerwellvorbehandlungsmittel in einer Menge von 3 bis 6 g anwendet.
8. Verfahren zur Behandlung von Haaren, dadurch gekennzeichnet, daß man, nach der Haarwäsche mit einem nicht-konditionierenden Shampoo, das Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 5 in einer Menge von 5 bis 15 g im getrockneten Haar verteilt und sodann das Haar zur Frisur kämmt.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/EP93/02095

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int.Cl.5 A61K 7/06; A61K 7/09

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl.5 A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	EP, A,0 463 780 (UNILEVER N.V.) 2 January 1992 see the whole document ----	1-10
Y	EP, A,0 260 641 (KAO CORPORATION) 23 March 1988 cited in the application ; see the whole document ----	1-10
Y	FR, A,2 222 996 (L'OREAL) 25 October 1974; see example 7 ----	1-10
A	US, A,4 897 262 (A. NANDAGIRI ET AL.) 30 January 1990 see the whole document ----	1-10
A	US, A,5 034 218 (L.A. DUVEL) 23 July 1991 see the whole document ----	1-10
A	WO, A,89 04164 (DOW CORNING LIMITED) 18 May 1989 cited in the application; see the whole document ----	1-10
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN; Vol. 4, No. 166 (C-31)(648) 18 November 1980; & JP, A,55 108 811 (LION YUSHI K.K.) 21 August 1980; see abstract -----	1-10

Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.

- Special categories of cited documents:
- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed
- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
- "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search 20 October 1993 (20.10.93)	Date of mailing of the international search report 04 November 1993 (04.11.93)
Name and mailing address of the ISA/ European Patent Office Facsimile No.	Authorized officer Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Int. Appl. No.

PCT/EP 93/02095

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
EP-A-0463780	02-01-92	GB-A-	2245279	02-01-92
		AU-B-	636231	22-04-93
		AU-A-	7846091	02-01-92
		JP-A-	4243812	31-08-92
EP-A-0260641	23-03-88	DE-A-	3779234	25-06-92
		JP-A-	63183520	28-07-88
		US-A-	4839167	13-06-89
FR-A-2222996	25-10-74	LU-A-	67330	09-10-74
		BE-A-	812989	30-09-74
		CH-A-	593061	15-11-77
		DE-A-	2415348	03-10-74
		GB-A-	1435418	12-05-76
		US-A-	3922341	25-11-75
US-A-4897262	30-01-90	NONE		
US-A-5034218	23-07-91	AU-B-	639810	05-08-93
		AU-A-	8040491	16-01-92
		CA-A-	2046994	14-01-92
		EP-A-	0466184	15-01-92
		JP-A-	4230310	19-08-92
		US-A-	5114706	19-05-92
WO-A-8904164	18-05-89	NONE		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Int. nationales Aktenzeichen

PCT/EP 93/02095

A. KLASIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES
IPK 5 A61K7/06 A61K7/09

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierte Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)
IPK 5 A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	EP,A,0 463 780 (UNILEVER N.V.) 2. Januar 1992 siehe das ganze Dokument ---	1-10
Y	EP,A,0 260 641 (KAO CORPORATION) 23. März 1988 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument ---	1-10
Y	FR,A,2 222 996 (L'OREAL) 25. Oktober 1974 siehe Beispiel 7 ---	1-10
A	US,A,4 897 262 (A. NANDAGIRI ET AL.) 30. Januar 1990 siehe das ganze Dokument ---	1-10
A	US,A,5 034 218 (L.A. DUVEL) 23. Juli 1991 siehe das ganze Dokument ---	1-10
		-/-

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

Siehe Anhang Patentfamilie

- * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :
- *' A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- *' E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- *' L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchebericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- *' O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
- *' P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

*' T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

*' X' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erforderlicher Tätigkeit beruhend betrachtet werden

*' Y' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erforderlicher Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

*' &' Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

1

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 20. Oktober 1993	Absendedatum des internationalen Rechercheberichts 08.11.93
Name und Postanschrift der internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bediensteter GAC, G

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte. nationales Aktenzeichen
PCT/EP 93/02095

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	WO,A,89 04164 (DOW CORNING LIMITED) 18. Mai 1989 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument ---	1-10
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 4, no. 166 (C-31)(648) 18. November 1980 & JP,A,55 108 811 (LION YUSHI K.K.) 21. August 1980 siehe Zusammenfassung -----	1-10

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Int. nationales Aktenzeichen

PCT/EP 93/02095

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP-A-0463780	02-01-92	GB-A-	2245279	02-01-92
		AU-B-	636231	22-04-93
		AU-A-	7846091	02-01-92
		JP-A-	4243812	31-08-92
EP-A-0260641	23-03-88	DE-A-	3779234	25-06-92
		JP-A-	63183520	28-07-88
		US-A-	4839167	13-06-89
FR-A-2222996	25-10-74	LU-A-	67330	09-10-74
		BE-A-	812989	30-09-74
		CH-A-	593061	15-11-77
		DE-A-	2415348	03-10-74
		GB-A-	1435418	12-05-76
		US-A-	3922341	25-11-75
US-A-4897262	30-01-90	KEINE		
US-A-5034218	23-07-91	AU-B-	639810	05-08-93
		AU-A-	8040491	16-01-92
		CA-A-	2046994	14-01-92
		EP-A-	0466184	15-01-92
		JP-A-	4230310	19-08-92
		US-A-	5114706	19-05-92
WO-A-8904164	18-05-89	KEINE		